PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

63-248804

(43) Date of publication of application: 17.10.1988

(51) Int. CI.

C08F 10/00 C08F 4/64

(21) Application number : 62-082425

(71) Applicant: MITSUBISHI PETROCHEM CO LTD

(22) Date of filing:

03. 04. 1987

(72) Inventor: MATSUURA MITSUYUKI

FUJITA TAKASHI

(54) CATALYST FOR POLYMERIZATION OF OLEFIN

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an olefin polymerization catalyst capable of producing a highly stereoregular polymer, by combining an organic Al compound with a solid catalyst component obtained by contacting a solid component composed essentially of Ti, Mg and a halogen with an Si compound and an organic Zn compound. CONSTITUTION: The objective catalyst is composed of (A) a solid catalyst component produced by contacting (i) a solid component containing Ti, Mg and a halogen as essential components [e.g. a composition containing Ti (OC2H5) Cl3, dialkoxymagnesium and an Al halide as essential components], (ii) an Si compound of formula (R1 and R2 are hydrocarbon residue; X is halogen; 0≤m≤ 3; $0 \le n \le 3$; $0 \le m + n \le 3$) [e.g. (CH3)Si(OCH3)3] and (iii) an organic Zn compound [e.g. (CH3)2Zn or (C2H5)Zn (OCH3)] and (B) an organic Al compound (e.g. trimethylaluminum).

 $R_{n}^{1}X_{n}Si(0R^{2})_{4-n-n}$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]
[Date of sending the examiner's decision of rejection]
[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]

Searching PAJ Page 2 of 2

[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998, 2003 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-248804

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988)10月17日

C 08 F 10/00 4/64

MFG 101

8319-4J 8319-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全12頁)

図発明の名称

オレフィン重合用触媒

创特 願 昭62-82425

23出 願 昭62(1987)4月3日

⑫発 明 者 松 浦 満

三重県四日市市東邦町1番地 三菱油化株式会社樹脂研究

所内

砂発 明者 藤 \mathbf{B} 叏

三重県四日市市東邦町1番地 三菱油化株式会社樹脂研究

所内

①出願人 三菱油化株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

20代 理 人 弁理士 佐藤 一雄 外2名

1. 発明の名称

オレフイン町合用触媒

2. 特許請求の範囲

下記成分(A)および成分(B)よりなるオ レフイン黄合用触媒。

成分(A)

成分(1) :チタン、マグネシウムおよびハロゲ ンを必須成分として含有する間は成分、

成分(11):一般式

RIX SI (OR2)

(ただし、R¹ およびR² は炭化水素強基であり、Xはハロゲンであり、mおよびnはそれぞれ0≤ m≤3および0≤n≤3であって、しかも0≤m + n ≤ 3 である。)で表わされるケイ衆化合物、

成分(111):有機亜鉛化合物、

を接触させて得られる固体触媒成分。

成分(B)

有機アルミニウム化合物。

3. 発明の詳細な説明

(免明の背景)

技術分野

本苑明は、オレフイン重合用触媒に関するもの である。更に詳しくは、本苑明は、特定の触媒の 使用によってオレフイン類、特に炭素数3以上の α・オレフイン、の重合に適用した場合、高立体 規則性重合体を安定した重合条件で工業生巡上育 科に製造することを可能とするものである。

従来提案されているチタン、マグネシウムおよ びハロゲンを必須成分として含有する固体触媒成 分と有機アルミニウムからなるオレフイン重合用 触媒は、活性は極めて高いけれども、製品重合体 の立体規則性が問題となる場合には低合時に電子 供与性化合物を使用する必要があった。

しかしながら、この様な第三成分 (外部ドナー) として相子供与性化合物を使用する触媒は、有機

特開昭63-248804 (2)

アルミニウム化合物と電子供与性化合物が反応するために重合速度が低下することや、重合速度を 高めるべく重合温度を上昇させると前記反応が促進されることから、重合温度を高めて重合量で。 ブ(製造効率アップ)を図ることが制限されることなどから、製品重合体の分子量制御をはじめ製品重合体の分子量制御をはじめ製品重合体性能を制御することが困難となる問題がある。

従って、上記問題点を解消する、第三成分(外部ドナー)として電子供与性化合物を使用しない で高立体規則性重合体を高い触媒収率で製造できる触媒系の開発が望まれている。

先行技術

特開的58-138715号公報には外部ドナーを使用しない、4価チタン、マグネシウム、ハロゲン及び電子供与体を必須成分として含有するチタン複合体(1)と、Si-O-C結合を有する有機ケイ業化合物(2)とを、有機アルミニウム化合物の共存下で反応させるか、または接チタン複合体を有機アルミニウム化合物で処理した後、

(ただし、 R^{-1} および R^{-2} は炭化水素残基であり、X はハロゲンであり、 m および n はそれぞれ 0 \leq m \leq 3 および 0 \leq n \leq 3 であって、しかも 0 \leq m + n \leq 3 である。) で扱わされるケイ素化合物、 成分($\{11\}$) : 有機亜鉛化合物、

を接触させて得られる固体触媒成分。

成分 (B)

有機アルミニウム化合物。

<u> 危明の効果</u>

本発明のオレフィン飛合用触媒は、飛合時に電子供与性化合物(外部ドナー)を使用しないので 重合速度の低下が無く、従って低合温度を高くし ても問題を生じないなど、公知触媒の問題点を解 消するものである。

これらの特色は、工衆生産上きわめて有利なことであって、触媒の特色として重要な点である。 このような触媒となった理由については、まだ充分に解析できていないが、本発明で使用する成分 (11)のケイ素化合物と成分(111)の有機亜鉛化合 該有機ケイ常化合物と反応させて得られた関体成分と、有機アルミニウムから形成される触収系で 重合する方法が関示されている。

しかしながら、この提案では上記問題点の解消 は進んでいるが、得られる製品重合体の性能面で の限界があり更に触媒の経時劣化、重合時のチク ン成分と有機アルミニウム化合物の使用量の量比 に割約があるなどまだ改良すべき点が多い。

(発明の疑要)

発明の要旨

本発明は、上記の点に解決を与えることを目的 とするものである。すなわち、本発明によるオレ フィン重合用触媒は、下記成分(A) および成分 (B) よりなるものである。

成分 (A)

成分(I) :チタン、マグネシウムおよびハロゲンを必須成分として含有する固体成分、

成分(11):一般式

 $R^{1}_{n}X_{n}S_{i}(OR^{2})_{4-n-n}$

物の相互作用によるものと考えられる。

(発明の具体的説明)

(At 4%)

本発明の触媒は、特定の成分(A)および成分(B)よりなるものである。ここで「よりなる」ということは、成分が挙示のもの(すなわち、AおよびB)のみであるということを意味するものではなく、合目的的な第三成分の共存を体験しない。

成分 (A)

本発明の触媒の成分(A)は、前記の成分(1)ないし成分(11)を接触させて得られる固体触媒成分である。ここで、「接触させて得られる」ということは対象が挙示のもの(すなわち(1)~(111))のみであるということを意味するものではなく、合目的的な第四成分の共存を排除しない。成分(1)

成分(1) に用いられるチタン、マグネシウムおよびハロゲンを必須成分として含有する固体成分 は公知の固体成分である。例えば、特開昭53~

特開昭63-248804(3)

45688号、同54-3894号、同54-31092号、同54-39483号、同54-94591号、同54-118484号、同54 -131589号、同55-75411号、同 55-90510号、回55-90511号、同 55-127405号、同55-147507号、 同55-155003号、同56-18609号、 同56-70005号、同56-72001号、 同56-86905号、同56-90807号、 同56-155206号、同57-3803号、 同57-34103号、同57-92007号、 间57-121003号、同58-5309号、 **局58-5310号、局58-5311号、**同 58-8706号、同58-27732号、同 58-32604号、同58-32605号、同 58-67703号、同58-117206号、 同58-127708号、同58-183708 号、同58-183709号、同59-149905号、同59-149906号各公報 等に記載のものが使用される。

本発明において使用されるマグネシウム源となるマグネシウム化合物としては、マグネシウムハライド、ジアルコキシマグネシウム、アルコキシマグネシウムオキシハライド、ジアルキルマグネシウム、酸化マグネシウム、水酸化マグネシウム、マグネシウムのカルボン酸塩等があげられる。

また、チタン級となるチタン化合物は、一般式 $Ti(OR^4)_{4-n} X_n$ (ここで R^4 は 以 化 水 未 残 基 で あり、 好 ま しく は 炭 素 敢 $1\sim 10$ 程 皮 の も の で あり、 X は ハ ロ ゲン を 示 し、 n は $0\leq n\leq 4$ の 散 を 示 す。) で 表 わ さ れ る 化 合 物 が あ げ ら れ る 。 具 体 例 と し て は、 $TiCl_4$ 、 $TiBr_4$ 、 $Ti(OC_2H_5)$ Cl_3 、 $Ti(OC_2H_5)$ Cl_3 、 $Ti(OC_2H_5)$ Cl_3 、 $Ti(O-iC_3H_7)$ Cl_3 、 $Ti(O-nC_4H_9)$ Cl_3 、 $Ti(O-nC_4H_9)$ Cl_3 、 $Ti(O-nC_4H_9)$ Cl_3 、

Ti (OC₂H₅) Br₃,

Ti (OC₂H₅) (OC₄H₉)₂Cl,

Ti (O-nC₄H₉)₃Cl,

Ti (O-C₆H₅) Cl₃,

Ti (O-iC₄H₉)₂Cl₂,

Ti (OC₅H₁₁) Cl₃,

Ti (OC₆H₁₈) Cl₃,

Ti (OC₂H₅)₄,

Ti (O-nC₃H₇)₄,

Ti (O-nC₄H₉)₄,

Ti (O-nC₆H₁₃)₄,

Ti (O-nC₆H₁₃)₄,

Ti (O-nC₆H₁₃)₄,

Ti (O-nC₈H₁₇)₄,

Ti (O-nC₈H₁₇)₄,

Ti (OCH₂CH (C₂H₅) C₄H₉)₄,

また、T i X $_4$ (ここではX ' はハロゲンを示す)に後述する電子供与体を反応させた分子化合物を用いることもできる。具体例としては、T i C l $_4$ \cdot C H $_3$ C O C $_2$ H $_5$ 、

触媒成分中に含まれるハロゲンはファネ、塩素、 臭茶、ヨウ茶又はこれらの混合物であってよく、 特に塩素が好ましい。

本発明に用いる固体成分は、上記必須成分の他にSICI₄、CH₃SiCI₃、メチルハイドロジェンポリシロキサン等のケイ素化合物、

A 1 (O 1 C 3 H 8) 3、A 1 C 1 3、A 1 B r 3、A 1 (O C 2 H 5) 3、A 1 (O C 2 H 5) 3、A 1 (O C H 3) 2 C 1 等のアルミニウム化合物及びB (O C H 3) 3、B (O C 2 H 5) 3、B (O C 6 H 5) 3 等のホウ素化合物等の他成分の使用も可能であり、これらがケイ素、アルミニウム及びホウ素等の成分として固体成分中に残存することは楚支えない。

业に、この関体成分を製造する場合に、電子供 与体を内部ドナーとして使用して製造することも できる。

この固体成分の製造に利用できる電子供与体 (内部ドナー)としては、アルコール類、フェノ ール類、ケトン類、アルデヒド類、カルボン酸類、 有機酸又は無機酸類のエステル類、エーテル類、 酸アミド類、酸無水物類のような含酸素電子供与 体、アンモニア、アミン、ニトリル、イソシアネ ートの如き含質素電子供与体などを例示すること ができる。

より具体的には、(イ)メタノール、エタノー

メチル、ジクロル酢酸エチル、メククリル酸メチ ル、クロトン酸エチル、シクロヘキサンカルポン 設エチル、安慰否設メチル、安息否設エチル、安 息香酸プロピル、安息香酸プチル、安息香酸オク チル、安息香酸シクロペキシル、安息香酸フェニ ル、安息否酸ペンジル、トルイル酸メチル、トル イル酸エチル、トルイル酸アミル、エチル安息管 腹エチル、アニス酸メチル、アニス酸エチル、エ トキシ安息脊酸エチル、フタル酸ジエチル、フタ ル腔ジプチル、フタル酸ジへプチル、1・プチロ ラクトン、α・バレロラクトン、クマリン、フタ リド、炭酸エチレンなどの炭素数2ないし20の 有機酸エステル類、 (へ) ケイ酸エチル、ケイ酸 **プチル、フェニルトリエトキシシランなどのケイ** 酸エステルのような無機酸エステル類、(ト)ア セチルクロリド、ペンゾイルクロリド、トルイル 酸クロリド、アニス酸クロリド、塩化フタロイル、 イソ塩化フタロイルなどの炭素数2ないし15の 健ハライド類、(チ)メチルエーテル、エチルエ ーテル、イソプロピルエーテル、ブチルエーテル、 ル、プロパノール、ペンタノール、ヘキサノール、 オクタノール、ドデカノール、オクタデシルアル コール、ベンジルアルコール、フェニルエチルア ルコール、クミルアルコール、イソプロピルベン ジルアルコールなどの炭米数1ないし18のアル コール類、(ロ)フェノール、クレゾール、キシ レノール、エチルフェノール、プロピルフェノー ル、クミルフェノール、ノニルフェノール、ナフ トールなどのアルキル基を有してよい炭素数6な いし25のフェノール類、 (ハ) アセトン、メチ ルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、アセ トフェノン、ペンソフェノンなどの炭素数3ない し15のケトン類、 (二) アセトアルデヒド、ブ ロピオンアルデヒド、オクチルアルデヒド、ベン ズアルデヒド、トルアルデヒド、ナフトアルデヒ ドなどの炭素数2ないし15のアルデヒド類、 (ホ) ギ酸メチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢 酸ピニル、酢酸プロピル、酢酸オクチル、酢酸シ クロヘキシル、プロピオン酸エチル、酪酸メチル、 吉草設エチル、ステアリン酸エチル、クロル酢酸

アミルエーテル、テトラヒドロフラン、アニソー ル、ジフェニルエーテルなどの炭素数2ないし 20のエーテル類、(リ) 酢酸アミド、安息香酸 アミド、トルイル触アミドなどの酢アミド缸、 (ヌ) メチルアミン、エチルアミン、ジエチルア ミン、トリプチルアミン、ピペリジン、トリベン ジルアミン、アニリン、ピリジン、ピコリン、テ トラメチルエチレンジアミンなどのアミン類、 (ル) アセトニリトル、ペンゾニトリル、トルニ トリルなどのニトリル類、などを挙げることがで きる。これら電子供与体は、2種以上用いること ができる。これらの中で好ましいのは有機酸エス テルおよび酸ハライドであり、特に好ましいのは フタル酸エステルおよびフタル酸ハライドである。 上記各成分の使用量は、本発明の効果が認めら れるかざり任意のものでありうるが、一般的には、

チタン化合物の使用量は、使用するマグネシウム化合物の使用量に対してモル比で $1 \times 10^{-4} \sim 1000$ の範囲内がよく、好ましくは $0.01 \sim 100$

次の範囲内が好ましい。

10の範囲内である。ハロゲン顔としてそのための化合物を使用する場合は、その使用量はチクン化合物および/または、マグネシウム化合物がハロゲンを含む、含まないにかかわらず、使用するマグネシウムの使用量に対してモル比で1×10⁻²~100の範囲内がよく、好ましくは0.1~100の範囲内がよく、好ましてモル比で1×10⁻⁸~100の範囲内がよく、好ましくは0.01~1の範囲内がよく、好ましくは

電子供与性化合物の使用量は、上記のマグネシウム化合物の使用量に対してモル比で 1×10^{-8} ~ 10 の範囲内がよく、好ましくは $0.01\sim 5$ の範囲内である。

成分(1) は、上述のチタン源、マグネシウム額 およびハロゲン顔、更には必要により電子供与体 等の他成分を用いて、例えば以下の様な製造法に より製造される。

(イ) ハロゲン化マグネシウムと電子供与体と

アルコキシドおよび電子供与体で溶解させて、ハロゲン化剤またはチタンハロゲン化合物で折出させた固体成分に、チタン化合物を接触させる方法。
(ホ) グリニャールは薬等の有機マグネシウム化合物をハロゲン化剤、還元剤等と作用させた後、これに電子供与体とチタン化合物とを接触させる方法。

(へ) アルコキシマグネシウム化合物にハロゲン化剤および/またはチタン化合物を電子供与体の存在もしくは不存在下に接触させる方法。

成分(A)を製造するために使用する成分(II) は、一般式 $R^{I}_{B}X_{n}S$ i(O R^{2}) $_{4-B-n}$ (ただし、 R^{I} および R^{2} は炭化水素残基であり、Xはハロゲンであり、mおよびnはそれぞれ $0 \le m \le 3$ および $0 \le n \le 3$ であって、しかも $0 \le m + n \le 3$

チタン含有化合物とを接触させる方法。

- (ロ) アルミナまたはマグネシアをハロゲン化 リン化合物で処理し、それにハロゲン化マグネシ ウム、世子供与体、チタンハロゲン含有化合物を 接触させる方法。
- (ハ) ハロゲン化マグネシウムとチタンテトラアルコキシドおよび特定のポリマーケイ素化合物を接触させて得られる固体成分に、チタンハロゲン化合物およびまたはケイ案のハロゲン化合物を接触させる方法。

このポリマーケイ楽化合物としては、下式で示されるものが適当である。

(ここで、Rは炭素数1~10程度の炭化水素 残基、nはこのポリマーケイ素化合物の粘度が 1~100センチストークス程度となるような重 合度を示す)

(二) マグネシウム化合物をチタニウムテトラ

である)で表わされるケイ来化合物である。 R^1 および R^2 は、それぞれ $1\sim 20$ 程度、好ましくは $1\sim 10$ 、の以化水来残基であることが好ましい。 X は、塩素が少なくとも経済性からいって好ましい。

具体例としては、

(CH₃) Si (OCH₃) 3, (CH₃) Si (OC₂H₅) 3, (C₂H₅) ₂Si (OCH₃) ₂, (n-C₆H₁₁) Si (OCH₃) ₃, (C₂H₅) Si (OC₂H₅) ₃, (n-C₁₀H₂₁) Si (OC₂H₅) ₃, (CH₂-CH) Si (OCH₃) ₃, CI (CH₂) ₃Si (OCH₃) ₃, Si (OCH₃) ₄, Si (OC₂H₅) ₃C1, (C₂H₅) ₂Si (OC₂H₅) ₂, (C₁₇H₃₅) Si (OCH₃) ₃, Si (OC₂H₅) ₄, (C₆H₅) Si (OCH₃)₃,
Si (OCH₃)₂Cl₂,
(C₆H₅)₂Si (OCH₃)₂,
(C₆H₅) (CH₃) Si (OCH₃)₂,
(C₆H₅) Si (OC₂H₅)₃,
(C₆H₅)₂Si (OC₂H₅)₂,
NC (CH₂)₂Si (OC₂H₅)₃,
(C₆H₅) (CH₃) Si (OC₂H₅)₃,
(C₆H₅) (CH₃) Si (OC₂H₅)₃,
(CH₃) Si (OC₃H₇)₃,
(CH₃) Si (OC₃H₇)₃,

炭森数4~10の分岐鎖状炭化水森残葛、を育す るケイ森化合物である。

成分(111)

成分 (A) を製造するために使用する成分(III) は、有機亜鉛化合物である。

有機亜鉛化合物としては、一般式

 $R^3_{2-a}Z_nX_a$ (ただし、 R^3 は皮化水素残基、 Xはハロゲンまたはアルコキシド基、aは $0 \le a$ < 2の数を表わす)で表わされるものが適当である。 R^3 としては、皮素数 $1 \sim 1$ 0 程度のものが 好ましい。アルコキシド基のアルキル部分は、炭 素数 $1 \sim 6$ 程度のものが好ましい。ハロゲンは、 塩素が少なくとも経済性からいって好ましい。

具体例としては、 $(CH_3)_2 Zn$ 、 $(C_2H_5)_2 Zn$ 、 $(I-C_4H_9)_2 Zn$ 、 $(n-C_8H_{17})_2 Zn$ 、 $(C_2H_5)_2 Zn$ 0 $(C_2H_5)_2 Zn$ 0 $(C_2H_5)_2 Zn$ 0 $(C_2H_5)_3 Zn$ 0 $(C_2H$

CH3

CH3

CH3

Si(OCH3) 3 CSi(CH3) (OCH3) 2.

(CH3) 3 CSi(HC(CH3) 2) (OCH3) 2.

(CH3) 3 CSi(HC(CH3) (OCH3) 2.

(CH3) 3 CSi(CH3) (OCH3) 2.

(CH3) (C2H5) CH Si(CH3) (OCH3) 2.

(CH3) (C2H5) CH CH2) SI(OCH3) 2.

(CH3) 2 CHCH2) SI(OCH3) 2.

C2H5C(CH3) 2 SI(CH3) (OCH3) 2.

(CH3) 3 CSI(OCH3) 3.

これらの中で好ましいのは、R¹のα位の炭素 が2級又は3級で炭素数3~20の分岐鎖状炭化 水素残基、特にR¹のα位の炭素が3級であって

成分(A)の製造

等があげられる。

上述の成分(1) ~成分(111) の接触条件は、本発明の効果が認められるかぎり任意のものでありうるが、一般的には、次の条件が好ましい。接触温度は、-50~200℃程度、好ましくは0~100℃、である。接触方法としては、回転ボールミル、振動ミル、ジェットミル、媒体投行砂模などによる機械的な方法、不活性希釈剤の存在下に、提件により接触させる方法などがあげられる。このとき使用する不活性希釈剤としては、脂肪または芳香族の炭化水素もよびハロ炭化水素、ポリシロキサン(たとえば、前記したポリマーケイ素化合物)等があげられる。

成分(1) ~成分(111) の量比は本発明の効果が 認められるかぎり任意のものでありうるが、一般 的には、次の範囲内が好ましい。成分(1) と成分 (11)の量比は、成分(1) を構成するチタン成分に 対する成分(11)のケイ素の原子比(ケイ索/チタン)での、01~1000の範囲内がよく、好ま しくは0、1~100の範囲内である。成分(111) の使用量は、成分(I) を構成するチタン成分に対する成分(III) の亜鉛の原子比(亜鉛/チタン)で0.01~100の範囲内がよく、好ましくは0.1~30の範囲内である。

成分(B)

成分(B)は、有機アルミニウム化合物である。

具体例としては、R⁵3-nAIX_nまたは、

成分 (B) の使用量は、重量比で成分 (B) / 成分 (A) が 0. 1~1000、好ましくは 1~100の範囲である。

(触媒の使用/重合)

本発明の触媒は、通常のスラリー重合に適用されるのはもちろんであるが、実質的に溶媒を用いない液和無溶媒重合、溶液重合、または気和重合法にも適用される。また連続重合、回分式重合または予備重合を行なう方式にも適用される。スラリー重合の場合の重合溶媒としては、ヘキサン、ペンタン、ペンタン、シクロヘキサン、ペンシの的和脂肪族または芳香族以上で、、トルエン等の的和別族または芳香族以上で、、トルエン等の的和別族または芳香族以上で、、トルエン等の的和別族または芳香族以上で、、トルエン等の的和別族または芳香族以上で、大学のいることができる。

本発明の触媒系で重合するオレフイン類は、一般式R-CH-CH₂ (ここでRは水素原子、または炭素数1~10の炭化水素残基であり、分枝基を有してもよい。)で表わされるものである。

ロライド、などのアルキルアルミニウムハライド、(ハ) ジエチルアルミニウムハイドライド、ジイソブチルアルミニウムハイドライド、(ニ) ジエチルアルミニウムエトキシド、ジエチルアルミニウムフェノキシドなどのアルミニウムアルコキシドなどがあげられる。

これら(イ)~(ハ)の有機アルミニウム化合物に他の有機金属化合物、たとえば

R ⁸ _{8-a}A 1 (OR ⁹) _a (ここで、1 × a × 3、 R ⁸ およびR ⁹ は同一または異なってもよい炭素数 1 ~ 2 0 程度の炭化水素残基である。)で表わされるアルキルアルミニウムアルコキシドを併用することもできる。たとえば、トリエチルアルミニウムとジエチルアルミニウムエトキシドとの併用、エチルアルミニウムブクロライドとエチルアルミニウムジエトキシドとの併用、トリエチルアルミニウムジエトキシドとの併用、トリエチルアルミニウムとジエチルアルミニウムエトキシドとジエチルアルミニウムアルミニウムアルミニウムアルミニウムエトキシドとジエチルアルミニウムエトキシドとジエチルアルミニウムアルミニウムクロライドとの併用があげられる。

具体的には、エチレン、プロピレン、プテン・1、ペンテン・1、ペキセン・1、4・メチルペンテン・1などのオレフイン類がある。好ましくはエチレンおよびプロピレンである。これらの聖合の場合に、エチレンに対して50重量パーセントまで、好ましくは20重量パーセントまで、プロピレンに対して30重量パーセントまでの上記オレフイン、特にエチレン、との非重合を行なうことができる。その他の共重合性モノマー(たとえば酢酸ピニル、ジオレフィン等)との比重合を行なうこともできる。

(実験例)

实施例1

[成分(A)の製造]

充分に乾燥し、窓索関換した 0. 4 リットルのポールミルに 1 2 mp のステンレス 解製ポールを4 0 個光でんし、これに Mg C 1 2 を 2 0 g、フタル酸ジへプチルを 1 5. 5 ミリリットル導入して回転ポールミルで 4 8 時間 粉砕した。粉砕終了

後、ドライボックス内で混合粉砕組成物をミルより取り出した。続いて、充分に窓業置換したフラスコに、粉砕組成物を8.8グラム導入し、さらにn・ヘブタン25ミリリットルとTiCl4
25ミリリットルを導入して100℃で3時間反応させた。反応終了後、n・ヘブタンで充分に洗浄した。得られた固体成分(成分(I))の一部分をとり出して組成分析したところ、Ti含量は、3.01質量パーセントであった。

次に、光分に窒素固換したフラスコに光分に精製したn・ヘブタンを50ミリリットル導入し、これに上記で得た成分(i) を5グラム、次いで成分(ii)として

(CH₃)₃CSi(CH₃)(OCH₃)₂を 1.2ミリリットルおよび成分(III)として 2n(C₂H₅)₂を0.4グラム導入して、 30℃で2時間接触させた。接触終了後、n・ヘ ブタンで充分に洗かし、成分(A)とした。

(プロピレンの重合)

投作および温度制御装置を有する内容積1.5

次いでMgClっをO. 1モル、

Ti (O-nC₄H_Q)₄を0.2モル導入し、 95℃で2時間反応させた。反応終了後、40℃ に温度を下げ、次いでメチルヒドロポリシロキサ ン (20センチストークスのもの) を12ミリリ ットル導人し、3時間反応させた。生成した固体 成分をn・ヘブタンで洗浄した。ついで充分に窓 素関換したフラスコに前紀と同様に精製したn -ヘプタンを50ミリリットル導入し、上記で合成 した間体成分をMg原子換算で0. 03モル導入 した。ついで、n‐ヘブタン25ミリリットルに SiCl₄0.05モルを混合して30℃、30 分間でフラスコへ導入し、70℃で3時間反応さ せた。反応終了後、n·ヘブタンで洗浄した。次 いでn・ヘブタン25ミリリットルにフタル酸ク ロライドの、003モルを混合して、70℃、 30分間でフラスコへ導入し、95℃で1時間反 応させた。反応終了後、n・ヘブタンで洗がした。 次いでTiClょちミリリットルを導入して、 100℃で6時間反応させた。反応終了後、n・

リットルのステンレス類裂オートクレーブに、充分に脱水および脱酸素したn・ヘブタンを500ミリリットル、成分(B)としてトリエチルアルミニウム125ミリグラム、および上記で合成した触媒成分(A)を15ミリグラム導入した。次いで、H2を60ミリリットル導入し、昇湿界圧して、近合圧力=5kg/cmG、近合温度=75で、近合時間=2時間の条件で近合を行なった。近合終了後、得られたポリマースラリーを沪過により分離し、ポリマーを乾燥した。

その結果、88.7グラムのポリマーが得られた。一方、炉過液から0.58グラムのポリマーが得られた。沸騰へブタン抽出試験より、全製品1.1(以下T-1.1と略す)は、97.2 乗 量パーセントであった。MFR=3.9g/10分、ポリマー常比乗=0.41g/ccであった。実施例2

〔成分(A)の製造〕

充分に窒素置換したフラスコに脱水および脱酸 素したn・ヘブタン200ミリリットルを導入し、

ヘプタンで充分に洗浄した。チタン含量は、 2. 45重量パーセントであった。 間体成分 (A) を製造するための成分(i) とした。

この成分(1) を用い、成分(11)の

 $(CH_3)_3CSi(CH_3)(OCH_3)_2$ の使用量を1. 6 ミリリットルに変更した以外は実施例1と同様の条件で接触を行なった。接触終了後、n・ヘプタンで充分に洗浄し、成分(A)と

(プロピレンの重合)

成分 (B) のトリエチルアルミニウムの使用量を150ミリグラムとした以外は実施例1のプロピレンの預合と同様の条件でプロピレンの預合を行なった。

その結果、172グラムのポリマーが得られ、MFR=2.8g/10分、T-1.1=98.5重量パーセント、ポリマー端比重=0.48g/ccであった。

火施例3~6

実施例2の固体成分(A)の製造において、成

分(11)のケイ常化合物として

 $(CH_3)_3CSi(CH_3)(OCH_3)_2$ のかわりに出-1に示す化合物を使用した以外は実施例2と同様に触媒の製造を行ない、プロピレンの低合も実施例2と同様に行なった。その結果を表-1に示す。

实施例7~9

実施例3のプロピレンの重合において、成分 (B)の有機アルミニウムのかわりに表-2に示す有機アルミニウム化合物を使用した以外は実施 例3と開機に重合を行なった。その結果を表-2 に示す。

実施例10

(成分(A)の製造)

光分に窒素置換したフラスコに脱水および脱酸 素した n ・ヘブタン 1 0 0 ミリリットルを導入し、 次いでMgC 1 っを 0 . 1 モル、

Ti(O·nC₄H₉)₄を0.2モル導入し、 95℃で2時間反応させた。反応終了後、35℃ に温度を下げ、1.3.5.7-テトラメチルシ

触させた。接触終了後、n·ヘプタンで充分に洗 かして、成分(A)とした。

(プロピレンの重合)

火施例2の重合条件において、成分(B)のトリエチルアルミニウムの使用量を63ミリグラムにし、低合温度を70℃にした以外は実施例2と同様にプロピレンの重合を行なった。109グラムのポリマーが得られ、MFR-8.6g/10分、T-1.1=96.2m量パーセント、ポリマー高比函=0.46g/ccであった。

<u>実施例11</u>

実施例2の成分(A)の製造において、フタル酸クロライドのかわりに安息香酸エチルを使用した以外は実施例2と同様の条件で成分(A)の製造を行なった。プロピレンの重合も実施例2と同様に行なった。その結果、77.8グラムのポリマーが得られ、MFR=6.3g/10分、Tー1.1=93.3重量パーセント、ポリマー常比重=0.41g/ccであった。

クロテトラシロキサンを15ミリリットル導入して、5時間反応させた。生成した固体成分をn・ヘブタンで洗浄した。ついで、充分に窒素置後したフラスコにn・ヘブタン50ミリリットルを導入し、上記で合成した固体成分をMg原子換算で0.03モル導入した。ついでSIC140.06モルを20で、30分間で導入して、50でで3時間反応させた。反応終了後、n・ヘブタンで洗浄して、成分(A)を製造するための固体成分(I)とした。固体成分中のチタン含量は、4.52重量パーセントであった。

次に、充分に弦索配換したフラスコに充分に精製したn・ヘブタンを50 ミリリットル導入し、これに上記で似た成分(I) を5 グラム、次いで成分(III) として2 n (i C $_4$ H $_9$) $_4$ を1 . 5 グラム導入して、3 0 でで 1 時間接触させ、接触終了後、n - ヘプタンで充分に洗浄した。次いで、成分(II)として

(CH₃) CS! (CH₃) (OCH₃) ₂を 4. 7ミリリットル導入して、40℃で1時間接

实施例12

実施例 1 の成分 (A) の製造において、成分 (II) として

(CH₃)₃ CSi(CH₃)(OCH₃)₂を
1.8ミリリットル、成分(III) として
2n(C₂H₅) C1を0.47グラム導入して
50でで1時間接触させた以外は全く同様に製造を行ない、プロピレンの蛋合も全く同様に製造を行ない、プロピレンの蛋合も全く同様に行なった。80.4グラムのポリマーが得られ、T-I.I=96.6蛋量パーセント、MFR=4.3g/10分、ポリマー當比重=0.42g/ccであった。

実施例13~16

実施例2の成分(A)の製造において、成分(II)のケイ索化合物として表-3に示す化合物を使用した以外は実施例2と同様に触媒の製造を行ない、プロピレンの重合も実施例2と同様に行なった。その結果を数-3に示す。

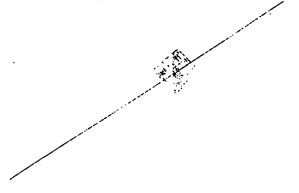
比較例1~2

実施例1~2の成分(A)の製造において、成

分(III) として2n (C_2H_5) $_2$ を使用しなかった以外は、全く同様に成分(A) の製造を行ない、プロピレンの重合も全く同様に行なった。その結果を发ー4に示す。

比较例3

実施例2の成分(A)の製造において、成分(II)および成分(III)を使用しないで成分(A)の製造を行ない、プロピレンの蛋合も全く同様に行なった。 118グラムのポリマーが得られ、MFR-30.6g/10分、ポリマー器比重ー0.32g/cc、T-I.I=68.9頭量パーセントであった。



1	
联	

		ポリマ	#リマ M F R #リマー T-1. 1	一之化拌	1 '1-L
兴福民	ケイ株化合物 (成分(11))	一位臣	収量 (8/105})	點胎膜	(報量%)
		(8)		(g/cc)	
3	3 (CH ₃) 3CS1 (OCH ₃) 3	136	136 3.8 0.46 97.5	0.46	97. 5
4	(CH3) 3CS i (OC2H5) 3	141	141 4.1 0.46 97.8	0.46	97.8
2	(CH ₃) 3CS i (CH ₃) 2OCH ₃	152	5, 3 0, 45 96, 9	0.45	6 '96
9	6 Ph.C (CH ₃) 2Si (OC ₂ H ₅) 3 [‡] 127 4. 7 0. 46 97.	127	4.7	0.46	97. 1

Ph-7.

		一十十二	- 4リマ N F R ポリマー	一とん非	T-1.
実施例	有機アルミニウム (成分(B))	-WE	-(KE (g/105))	路密度	西地)
		(8)		(30/8)	
7	7 トリイソプチルアルミニウム 217mg 124	124	3. 9 0. 45 97.	0.45	97.
8	8 トリヘキシルアルミニウム 322mg	119	322mg 119 4.3 0.46 97.	0.46	97.
6	9 トリエチルアルミニウム 75mg 146	146	3. 5	0.45	97.
	ジエチルアルミニウムクロライド25㎏				

CI

ا ا ا

灾施网	ケイ条化合物 (成分11)	ポリマ 一収量 (g)	ポリマ M F R ポリマー T-1. I -収益 (g/10分) 総密度 (銀畳%) (g)	ポリマー 装配度 (8/80)	T-1. 1 (重量%)
13	13 (C ₆ H ₅) 2 S1 (OCH ₃) 2 116 12. 7 0. 39 91. 3	116	12.7	0.39	91. 3
14	14 (CH ₃) SI (OC ₂ H ₅) 3	87	87 16.8 0.37	0.37	81. 6
15	15 (C6H5) SI (OC2H5) 3		99 32. 7 0. 40 89. 9	0.40	89.9
16	16 (C ₆ H _{II}) SI (OCH ₃) 3 113 25. 3 0. 39	113	25. 3	0.39	88. 7

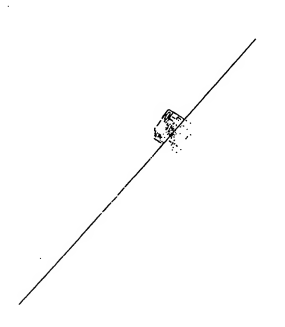
表 - 4

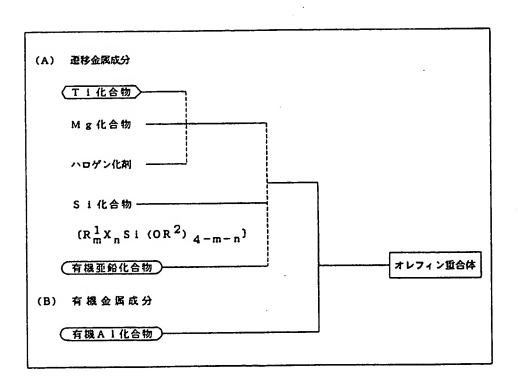
比较例		M F R (g/10 5))	ポリマー 英密度 (g/cc)	T-1. [(重量%)
1	76.6	11. 6	0. 39	94. 8
2	131	7. 0	0. 45	96. 9

4. 図面の簡単な説明

第1 図は、チーグラー触媒に関する本発明の技 術内容の理解を助けるためのものである。

出願人代理人 佐 蘇 一 雄





第 1 図

特開昭63-248804 (12)

手統補正哲

昭和62年12月7日

特許庁長官 小川 邦夫 殿

1 事件の表示

昭和62年 侍許願 第82425号

2 発明の名称

オレフィン重合用触媒

3 稲正をする者

明件との関係 特許出版人 正以必 (605)三菱油化株式会社

4 代理人

東京都千代田区丸の内三丁目2番3号 電話東京 (211)2821大代表

6428 弁理士 佐 i 5 補正命令の日付

(免送日 明和 日)

- 6 一緒正により
- 7 福正の対象

明和書の「発明の詳細な説明」の間。

8 稲正の内容

明細者を下記の通り補正する。

(1) 第16頁下から第2行と最下行との間に下記の文を加入する。

「具体的には、メチルハイドロジェンポリシロキサン、エチルハイドロジェンポリシロキサン、フェニルハイドロジェンポリシロキサン、シクロヘキシルハイドロジェンポリシロキサン、1,3.5,7・テトラメチルシクロテトラシロキサン、1,3.5,7,9・ペンタメチルシクロベンクシロキサンなどを例示できる。」

(2) 第17月11~14行「これらのうちでは、~好ましい。」を削除。